THIS PAGE IS INSERTED BY OIPE SCANNING AND IS NOT PART OF THE OFFICIAL RECORD

Best Available Images

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

BLACK BORDERS

TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT

BLURRY OR ILLEGIBLE TEXT

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLORED PHOTOS HAVE BEEN RENDERED INTO BLACK AND WHITE

VERY DARK BLACK AND WHITE PHOTOS

UNDECIPHERABLE GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE THE BEST AVAILABLE COPY. AS RESCANNING WILL NOT CORRECT IMAGES, PLEASE DO NOT REPORT THE IMAGES TO THE PROBLEM IMAGE BOX.

19日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭62 - 45637

⑤Int Cl.⁴

識別記号

厅内整理番号

❸公開 昭和62年(1987)2月27日

C 08 J 9/28

102 CEX 8517-4F 8517-4F

審査請求 未請求 発明の数 2 (全6頁)

図発明の名称 多孔質ポリビニルアルコール含水ゲル微小球

②特 願 昭60-186469

塑出 願 昭60(1985)8月24日

②発 明 者 女

丞 然

宇治市小倉町天王24番8号

包発 明 者 夜

義 人

宇治市五ケ庄広岡谷2番地182

②出 願 人 株式会社 バイオマテ

大阪市天王寺区玉造元町2番11号

リアル・ユニバース

明 和 春

1. 発明の名称

多孔質ポリビニルアルコール含水ゲル説小球

- 2. 特許請求の範囲
- 1) 微小球の直径が0.1 μm~1 mm、多孔段の孔径が0.01 μm~5 0 μm、含水率が40~95 近電%、および圧縮強度が10 K メンcm²以上である高強度・高含水率多孔段ボリビニルアルコール(PVA)ゲル酸小球およびその裂造法
- 2)高強度・高含水率多孔質PVAゲルの製造が、水と混和しない有機溶媒とか油などの分散剤中にPVA水溶液を攪拌下で注入し、水滴状態を保ったままPVA水溶液を氷点以下の低温にて凍結させた後、0~10℃の低温にて高分子相を結晶化させて得られる特許請求の範囲第1項記載の製造方法
- 3) 水と混和しない有機溶媒が炭化水素類(石油

エーテル、リグロイン、ヘキサン、ベンゼン、トルエンなど)、エーテル類(エチルン、トルなど)、ハロゲン化物(塩化メチレン、トリクロルエチレン、四塩化炭素など)、また油として動植物の脂肪油(ゴマ油、カカオ油、線実油、オリーア油、ヒマシ油)、シリコーン油、流動パラフィンである特許請求の範囲第2項記載の製造方法

- 4) P V A がケン化度 9 5 モル%、平均重合度が 1 0 0 0 以上であり、また P V A 水溶液が 5 ~ 4 0 重量%の濃度である特許請求の範囲等 2 項記載の製造法
- 3. 発明の詳細な説明

[工業上の利用分野]

本発明は、高強度・高含水率でしかも多孔質な PVAゲルの微小球、およびその製造方法に関する。

[従来の技術]

含水ゲルとは、水に泊けずに水を包含している ゲルである。そうした含水ゲルは古くから知らて いるが、近年、複能性材料に対する間心が高まる とともにその性質が注目されるようになってきて いる。例えば、ソフトコンタクトレンズとか医薬 の徐放性担体のような医用材料として用いられて いる。

医用含水ゲルの高分子要材としては、ポリヒドロキシルエチルメタアクリレート、ピニルピロリドンーメチルメタアクリレート共返合体、エチレン一酢酸ピニル共重合体、ポリピニルアルコール(PVA)などが知られている。

PVAの濃厚水溶液を窒温以下で放置すると粘度が次第に増大し、ついにはゲル化することはよく知られている。しかい、その結果得られるゲルは粘着性を示し、複核的強度は劣る。

そこでPVA含水ゲルの機械的強度を向上させるため、ホルムアルデヒドとかグルタルアルデヒドの架橋剤を用いて化学的にPVAを架橋させる

添加剤を用いずに高含水電を保持したままPVA含水ゲルの機械的強度を高める試みとして、PVA 濃厚水溶液を低温にて短時間で複結し、ついで盆温にて短時間で解復する方法が提案されている(特間昭50-52296号公银)。しかしなこの方法でえられるPVA含水ゲルの機械的強度は満足のいくものではなく、しかも水中に浸漬すると大きく影渦してしまうという欠点を有している。

一方、PVA水溶液を凍結後融解させることなく、部分的に真空乾燥させる方法も提案されている(特開昭 5 7 ~ 1 3 0 5 4 3 号公韶)。この方法は、ケン化度 9 5 モル%以上、粘度平均重合度1、5 0 0 以上のPVA水溶液を注型したのちっ6 でよりも低い温度で凍結成形し、この凍結成形体を融解させることなく部分的に真空乾燥をするものである。

また、PVA水溶液を複結および缺解を繰り返すことによる機械的強度の高い含水ゲルの製造法が提案されている(特開昭59-56446号公银)。 えられた含水ゲルはゴム状の弾性を有し、上記の複結・部分真空乾燥で得られた含水ゲルと類似した性質を有する。

さらに、上記の凍結体の部分真空乾燥、あるいは、凍結・融解繰り返し方法の改良法ともいえる、低温結晶化方法が提案されている(第83回ボパール会記録、1938、91)。 得られた含水ゲルは上記の凍結体の部分真空乾燥、あるいは凍結・融解繰り返し法で得らえれる含水ゲルの物性、

すなわち、高弾性率でしかも高含水率という特性 を有していると同時に、その含水ゲルの構造も類似しており多孔質という特徴をもっている。

この多れ質権遺は、PVA水溶液を複雑なこの多れ質権遺は、PVA水溶液を複雑をたたで、 一番をはいる。 では、 一番では、 一番では

高分子微小球は、その粒子表面積が大きいこととか表面に種々の官能基を付与できるため、酢素とか細胞の固定化担体としての利用あるいは抗体を結合した免疫微小球として細胞の識別・分離、診断等への生医学的応用に期待されている。これらの目的に用いられる疎水性高分子化合物として

はボメタクリル酸メチル、ボリスチレンなどであり、一方、親水性高分子化合物としてはボリメタクリ酸2ーヒドロキシルエチル、ゼラチン、ボリヒニルアルコールなどが知られている。しかし、これら親水性高分子からの微小球の製造においいて、架橋剤の添加が必須となっている。これらの架橋削は生体とか酔素にとって寿性を示すものがほとんどである。

器の充塡率を上げることができない等の欠点が生じる。さらに、架橋剤の使用が必須なため、残留 架橋剤の生体、酵素、細胞等への毒性の問題が残される。

[発明が解決しようとする問題点]

本発明者らは、従来のPVA做小球の欠点、とくに表面積の限界と低機域的強度、さらに製造時における架橋剤の使用の問題等を解決するべく鋭度研究を重ねた結果、PVA水溶液を水と混和しない有機溶媒とか油などの分散剤中に投げ下で温が、水液状態を保ったまま、連結・低温結晶化させることにより、高強度・高含水率でかつ多孔質のPVA做小球の得られることを見出し、本発明を完成するに至った。

[問題点を解決するための手段]

本発明は、直径が 0 . 1 μm ~ 1 mm の範囲、 多孔質の孔径が 0 . 0 1 μm ~ 5 0 μm の範囲、 圧縮強度が 1 0 Kg/cm² 以上でしかも含水準

が40~95重量%の範囲である高強度、高含水 車、多孔質PVAゲル微小球に関する。かかる高 強度、高含水率でしかも多孔質であるPVAゲル 微小球は、PVA水溶液を水と混和しない有機溶 媒や油などの分散剤中に攪拌下で注入し、水油状 態を保ったまま、複結・結晶化させることにより 得ることができる。

「作用了

本発明の多孔質PVAゲルはは含水性および機械的強度のいずれにもすぐれたものであるる。かかる、すぐれた多孔質ゲル微小球が得られる理がルない存機であるとにおりなが、水点以下で液結することにより、PVAの高分子相と水利とに分離して相分離構造があるとの対子相とに分子領で二次結合が生じてもの結果 PVA分子領間で二次結合が生じて、この時間以上放置すると、おはた0~10℃にて10時間以上放置すると、

氷相の解凍と同時にPVAの結晶化が進み、その 際形成される微結晶が架橋点となって、それらの 間隙に氷相が充塡しているものと考えられる。

[実施例]

本発明において用いられる水と混和しない有機

母媒が炭化水素類(石油エーテル、リグロイン、ヘキサン、ベンゼン、トルエンなど)、エーテル類(エチルエーテルなど)、ハロゲン化物(塩化メチレン、トリクロルエチレン、四塩化炭素など)、また油として動植物の脂肪油(ゴマ油、カカオ油、綿実油、オリーブ油、ヒマシ油)、シリコーン油、流動パラフィンなどである。

本発明においては、まずPVA水溶液を調製するのであるが、PVA濃度としては目的とする強度や含水率に応じて5~40重量%の範囲に調製するのがよい。このような濃厚溶液の調製は、一般にPVAを加熱溶解させることにより行なわれるが、単に投拌下での加熱あるいはオートクレーブや電子レンジを用いてもよい。

完全に溶解させたPVA水溶液を投拌下で水と混和しない有機溶破あるいは油などの分散剤中に 注入することにより、水流状態を形成させるので あるが、この水流サイズが最終生成ゲル機小球の サイズにほぼ一致するので、目的に応じて水流サ イズを調製する必要がある。この水流サイズは、 P V A 水溶液の粘度と撹拌速度で制御することができる。撹拌速度は通常200~2000 R P M であるが P V A 水溶液の粘度が高い場合2000 R P M 以上の撹拌速度が好ましい。さらに、1 μ m 前後の微小球を作成する場合には超音波ホモジナイザーを用いるのが好ましい。

水と混和しない有機溶媒あるいは油などの分散、 利中で、PVA水溶液を水溶状態に保り、A水溶液を水溶状態に保り、A水溶液を水溶構造成 PVA以下に連結させる。連結とは、一5ではよく、一5ではしたである。をである。ながないでは、であるが、では、Bunderのよりには、Bunderのよりには、Bunderのでは、Bunderのよりには、Bunderの

さらに機械的強度を高めたい場合には、凍結部分 脱水操作、あるいは凍結・難解反復操作を行って もよい。

ゲル 版小球の生成後、水と濃和しない有機溶媒 5 ろいは油の除去は、多量の水中に投入し水洗す ることによって行われる。あるいは、ゲル 版小球 を乾燥することによって除去しそれを再び水中に 浸漬させることにより含水させてもよい。この場 合の乾燥処理手段としては風乾だけでもよいが真 空乾燥を併用すると乾燥が単時間で終了すること になる。

この乾燥過程時に結晶化が若干進むため、複様的強度がそれだけ向上し、また温度を上げることによってもさらに結晶化度を高めることもできる。しかし、結晶化度が高くなると含水串が逆に低くなるので、目的に応じて乾燥・含水工程を数回反復することも可能である。

さらに、得られた高強度、高含水率、多孔賀P V A ゲル微小球の飯薗および寸法安定性、耐熱性、 機械的強度などの向上のため、減圧下あるいは窒 素、アルゴンなどの不活性ガス雰囲気下や水中で の放射線照射も可能である。

つぎに実施例をあげて本発明の高強度、高含水 率、多孔質 P V A ゲル 微小球について説明するが、 本発明はかかる実施例のみに限定されるものでは ない。

[実施例1]

PVA(ユニチカ製、ケン化度99.5モル%、平均重合度1.700)に第1表に示すPVA水水溶液になるよううに、オートクレーブ中で110でにて2時間加熱し、PVA水溶液を第1表に示すりた。ついで得られたPVA水溶液を第1表に示すり分散が中へ一定の撹拌下で注入し水溶を形成させた、5でにて10時間結晶化を行った。結晶化好了後、水洗することにより有機溶媒あるいは油を多孔費PVA微小球から分離除去した。

得られた多孔質PVAゲル微小球につき、つぎの測定条件で圧縮強度、含水率および平均散小球サイズを調べた。結果を第2表に示す。

[以下余白]

	第1表			
実 能 例 実 験 番 号	PVA減度 (%)	分散剂	提拌速度 (RPM)	
1 2 3 4 5 6	1 0 1 5 1 0 1 5 1 0 1 5	ヘキサン 綿実油 ッリューン油	5 0 0 1 0 0 0 5 0 0 1 0 0 0 5 0 0 1 0 0 0	
比較例実験番	号 1 O 1 O 1 O	ヘキサン 終実油 シリコーン油	5 0 0 5 0 0 5 0 0	

	第2表		
実 施 例 実験 番 号	圧縮強度 (Kg/cm²)	含水率(%)	微小球サイズ (μ)
1 2 3 4 5 6	2 8 4 3 1 9 3 1 1 2 2 6	8 3 7 7 8 6 8 1 8 8 8 2	1.000 300 150 50 205
比較例 実験委号 1 2 3	8 6	9 2 9 0 9 5	1 . 2 0 0 3 0 0 1 0 0

(圧縮強度)

(株)東洋ボールドウィン製、Tensilon/UTM-4-100を用いて圧縮速度100mm/min、温度20℃、相対温度65%で測定した。尚、試料は散小球であるので、ステンレス製の試料ホルダー中に厳小球試料を充塡することにより測定した。

(含水率)

実施例1~Gおよび比較例1~3で得られたゲルをドラフト中にて1昼夜風乾し、ついで笙温真空乾燥を1昼夜行なって乾燥重量を測定した。

(微小味サイズ)

(株)島津製作所製、遠心沈降式粒度分布測定 装置(SA-CP3形)を用いて多孔質PVA袋 小球の平均サイズを求めた。

[比較例]

実施例1と同じような条件でPVA水溶液を調製した後、第1表に示す分散剤中へPVA水溶液を調下し水滴を形成させた後、一20℃のフリーザ中にて1屋夜運結し、5℃における結晶化を行なわず、すばやく監温にて解薬を行なった。 解渡後、水洗することにより有機溶媒あるいは油をPVA 微小球から分離除去した。

得られたPVA微小球の物性値を実施例1と同様な方法にて測定しその結果を第2表に示す。

[実施例2]

第1 表の実施例実験番号3 で得られた多孔質PV Aゲル微小球から、臨界点乾燥法により走変型電子取機鏡写真用の試料を作製し、その表面状態を走変型電子顕微鏡で観察した。その走変型電子

第1図

顕微鏡写真を第1図に示す。図から明らかなごとく、 P V A ゲル微小球は多孔性を示し、 その孔径が10μm程度で微小球全体に密に存在している。

[発明の効果]

本発明のPVAゲル版小球は、高強度、高含水 串であるうえに、多孔質であるので、従来のPV Aマイクロカブセルの工業用途のほか、パイオテ クノロジー用担体としてきわめて有用である。

4.図面の簡単な説明

第1 図は実施例2 で製造した多孔質 P V A ゲル 数小球の表面構造を示す走査型電子顕微鏡写真で ある。

特許出願人

株式会社バイオマテリアル・

ユニパース

ケン ショウキュウ

代表取締役

玄 丞然



